PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

03-068658

(43)Date of publication of application: 25.03.1991

(51)Int.Cl.

COBL 83/07 COBK 3/36 COBK 5/14 //(COBL 83/07 COBL 83:05

(21)Application number: 01-205081

(71)Applicant : SHIN ETSU CHEM CO LTD

(22)Date of filing: 08.08.1989

(72)Inventor: INOUE YOSHIO

(54) PRODUCTION OF CURED SILICONE RUBBER FROM ORGANOPOLYSILOXANE COMPOSITION AND CURED PRODUCT

(57) Abstract:

PURPOSE: To product an org. cured product having an excellent fatigue resistance and resilience with a high tear strength while maintaining a predetermined modulus by compounding a compsn. comprising an organopolysiloxane, silica, and a nonionic surfactant with a curing agent and curing the resulting compsn. CONSTITUTION: A compsn. comprising 100 pts.wt. organopolysiloxane of formula I [wherein R1 is a (substd.) monovalent hydrocarbon group; 0.01-0.5mol% of R1 groups is alkenyl; and 1.95≤a≤2.05]. 10-100 pts.wt. silica with a specific surface area of 50m2/g, and 0.01-3 pts.wt. nonionic surfactant is compounded with a curing agent, and then cured to give a cured product. As the curing agent, a combination of an organohydrogenpolysiloxane of formula II [wherein R2 is a (substd.) monovalent hydrocarbon group; and 0≤b≤3, 0.005\sec\sigma1.0, and 0.8\sec\sigmab+c\sigma3] with a metal catalyst of the

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

platinum group, and an org, peroxide are usable.

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

Date of requesting appeal against examiner's

decision of rejection]
[Date of extinction of right]

@ 日本国特許庁(JP)

①特許出願公開

@公開特許公報(A) 平3-68658

❸公開 平成3年(1991)3月25日

審査請求 未請求 請求項の数 4 (全8頁)

⑤発明の名称 オルガノボリシロキサン組成物を用いたシリコーンゴム硬化物の製造方法及び硬化物

ENEXU BUILD

②特 顧 平1-205081 ②出 顧 平1(1989)8月8日

◎出 級 平1(1989)8月8日

②発 明 者 井 上 凱 夫 群馬県安中市磯部2丁目13番1号 信總化学工業株式会社 シリコーン電子材料技術研究所内

シリコーン電子材料技術研究所内 東京都千代田区大手町2丁目6番1号

①出 頭 人 信越化学工業株式会社

②代 理 人 弁理士 岩見谷 周志

\$48 **-**39

1. 発明の名称

オルガノポリシロキサン組成物を用いたシ リコーンゴム硬化物の製造方法及び硬化物

- 2, 特許請求の範囲
- (1) (A) 一般組成式;

(P') sic 4 (I)

(式中、R! は置換または非覆換の1 編の 災化水素整であり、かつR! の0.01万至

0.5 モル%がアルケニル基であり、aは 1.95≤a≤2.05の数である)

で表されるオルガノポリシロキサン

130 電量部

100 M M

(8) 比表面積50㎡/g以上のシリカ 10万至100 重要部

および

(C) 非イオン性界面活性剤

0.01 乃至 3 重量部

から成るオルガノポリシロキサン組成物を予じめ 源盤し、次いでこれに変化額(0) を配合して硬化 を行なうことを特徴とするシリコーンゴム硬化物 の製造方法。

- (2) 硬化剂(8) として、
- . (B-1)一股組成式(I):

(R2), (H) cSfO,

0.8 & b + c \$ 2 ° 5 5 1

(I)

(式中、R² は置換または非置換の1個の 炭化水素基、bは0 ≤ b ≤ 3の数、c は 0.005 ≦ c ≤ 1.0 の数であり、ただし、

で表されるオルガノハイドロジェンポリシロキ サン及び、

(0-2)白金族系金属辣媒

を組み合わせて使用する請求項1記載の製造方法。

- (3) 硬化剤(8) として、(9-3) 有機遊戲化物を 使用する鏡求項 1 記載の製造方法。
- (4) 請求項1 記載の方法により得られたシリコ --ソゴム変化物。
- 3、発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は、引裂き強さが高いシリコーンゴム硬

化物を得ることが可能なオルガノボリシロキサン 組成物を用いてシリコーンゴム硬化物を製造する 方法及びその方法により得られるシリコーンゴム 硬化物に関する。

(従来の技術)

シリコーンゴムは、耐熱性、耐寒性、電気的特性等に優れるため、各種の分野で広く用いられて いる。また、その加工プロセスについても用途に 応じて輝々の方法が事論されている。

ところで、硬化物が高い引裂を強さを有するシリコーンゴム組成物は種本提案されている。例えば、ビエル基含有量が異なる複数的オルガノポリシロキサンとオルガノペトロジェリッカーは、ボリンロキサンとカルガノボリシロキサンとの組合もせからなる組成物では高速含度のビニル基含有オルガノポリシロキサンとを、からなるオルガノボリンローサーンと、電震含度のビニル基含有オルガノボリンロキサンと、シリカ、オルガノバイドロジェンポリシリカ、オルガノバイドロジェンポリシンと、シリカ、オルガノハイドロジェンポリシンと、シリカ、オルガノハイドロジェンポリシ

ロキサンおよび白金融媒からなる組成物 (米国特 許願3.671,480 号);高钴度の末端にビニル基を 含有するオルガノボリシロキサン、低钴度のビニ ル基音有オルガノボリシロキサン、充塡剤、水素 舎有シラン、水準の帯がリンロキサンおよび白金 総媒からなる組成物 (特公照57-14389 号) など が提案されている。

(発明が解決しようとする課題)

しかし、これらのシリコーンゴム組成物の硬化 物は、高い引数き強さを有するが、反面モジュラスが低く、疲労耐久性、反発弾性等に劣るものであった。

従って本発別は、一定のモジュラスが保持され、 疲労耐久性、灰発弾性等の特性に優れているとと もに、高い引製き独さを有するシリコーンゴム便 化物を得ることを目的とする。

(課題を解決するための手段)

本発明は、特定のオルガノボリシロキサン組成 物を特定の方法によって処理することによって、 上記課題を解決したものである。

即ち本華明によれば、

(A) - 粉組度式:

(式中、R¹ は薫換または非薫換の1 価の 逆化水素器であり、かつR¹ の0.01万至 0.5 モル%がアルケニル器であり、aは 1.95≤ a ≤ 2.05の動である)

100 重量部

(8) 比表面様50㎡/g以上のシリカ

10万至100 重量部

(C) 非イオン性界版条件割

および

0.01乃至3 重量部から成るオルガノポリシロキサン組成物を予じめ、 環製した後、次いでこれに硬化剤を配合して硬化 を行なうことを特徴とするシリコーンゴム硬化物 の製造方法及びそれにより得られるシリコーンゴ の製造方法及びそれにより得られるシリコーンゴム硬化物が提出される。

オルガノポリシロキサン組成物

本発明において、高い引撃き強さを有するシリコーンゴム硬化物を得ることが可能なオルガノポリシロキサン組成物は、上途した標に、(A) オルガノポリシロキサン、(B)シリカ及び(C)非イオン性界固活性剤を必須成分として含有している。

(A) オルガノボリシロキサン; このオルガノボリシロキサンは、前紀一般組成 式(I)、即ち

$$(R^1)_*Sio_{\frac{1-2}{2}}$$
 (1)

で表わされる。

かかるまルガノポリシロキサンにおいて、蒜R! は電機又は非電機の一個炭化水素器であり、0.01 万至0.5 モル%、特に0.01万至0.3 モル気がビニ ル基、アリル基等のアルケニル基であることが必 要である。

このアルケニル塔の含有量が上記範囲よりも少ない場合には、オルガノポリシロキサン組成物の 便化性が不十分となり、また上記範囲よりも多い 場合には、該組成物から得られる硬化物は、引製 き強さ中耐熱性等の特性において不満足なものと なる.

また上記アルケニル基以外のR:としては、網 弦 えばメチル盃、エチル高、プロピル港、ブチル港、 ベンチル基、ヘキシル番、メクチル港、デシル番 ドデシル 基等のアルキル基 : ピニル基等のアルケ ニル基等のアラルキル基 : 並びにこれらの設 化水素 基の農業原子に統合した水素原子の1 部ま たは全部が、アッ素等のハロゲン原子やシアノ で で 世 とれた基(例えば、3、3、3・トリフルオロ で ロ ピル 基 で シアノエチル基)等を挙げることが できる。

特に本発明においては、合成が容易であること 及び僅れたゴム特性を育するシリコーンゴム硬化 物が得られることから、アルケニル基以外の苗R! は金てメチル苺であることが望ましい。

またシリコーンゴム硬化物について、耐寒性、 耐放射線性或いは透明性が要求される場合には、 蒸吊! の内、最大限20モル%としてフェニル基 が含有されていることが舒通である。

ガノシロキシ単位、モノオルガノシロキサン単位、 および516x単位を少量含んでいてもよく、また分 子来端は水酸基、トリオルガノシロキシ蓋の何れ で封鎖されていてもよい。

(B) シリカ:

本発明においては、シリコーンゴムに適度の硬 さと引張強さ等の機械的強度を向上させるために、 比表面積が50㎡/8以上、特に100円至400㎡ /*のシリカが使用される。

この様なシリカとしては、具体的にはヒューム ドシリカ、焼成シリカ、 沈澱シリカ等が単独又は 2 種以上の組合わせで用いられる。

またこれらのシリカは、鏡枝オルガノポリシロ キサン、短枕オルガノポリシロキサン、ヘキサメ チルジンラザン等で表面処理したものでもよい。

かかるシリカは、(A)のオルガノボリシロキサン100重量部に対して10万至 100重量部、特に25 乃至80重量部の割合で配合され、これより多く配合されても、また少なく配合されても、また少なく配合されても、す分な引 数点続きを有するシリコーンゴム強化物が終られ 更にシリコーンゴム硬化物について耐油性が要求される様な場合には、蒸R! としてシアノエチル基、 3,3,3-トリフルオロプロビル蓋が含まれていることが好適である。

また前記一般組成式(1) において、aは
1.95≤ a ≤2.05の数であり、通常、実質的には、
2 に近い数である。 a が1.95未満のオルガノポリシロキサンは合成が第.Bでなく、また a が2.05を 超えるオルガノポリシロキサンは、適度の平均距 合作を育せるものを合成するのが容易でない。

この(4) のオルガノボリシロキサンは、得られるシリコーンゴム硬化物が十分な機械的強度を有し、他の添加剤、例えば、充壌剤等を添加するときの作業性が良好となる点で、適常、平均重合度200以上のものが好ましく、特に5000万至10000のののか好ましい。

本発明において用いる上述したオルガノボリシロキサン(A) は、遠常のシリコーシゴムに用いられるものであってよく、実質的にはジオルガノシロキサン単位から構成されるが、その他トリオル

ない。

(C) 非イオン性界爾活性剤:

本発明においては、上配(A)のオルガノポリシ ロキサンと(B)のシリカとが均一に分散され、且 つ後述する(B)の変化剤が均一に分散混合される 様に、非イオン性異面活性剤が使用される。

この非イオン性界面密性剤は、(A)のオルガノポリシロキサン 100監量部当たり0.01乃至3 度量部、特に 0.1乃至1 度量部の割合で配合を出る。非イオン性界面密性剤の配合量がこの範囲よりも少なければ、十分な引数するをである。 おいず ひが あいました 一次 が ひょう いっしい ゴム硬化物からブリードアウトするという 不易合を招く・

この様な (c) の非イオン性界面危性列としては、 例えば、グリセリン脂肪酸エステル、プロピレン ソリコール脂肪酸エステル、ボリオキシエチレン ソルビタン脂肪酸エステル、ボリオキシエチレン ソルビトール脂肪酸エステル、アルキルグリセリ ルエーテル、ポリオキシエチレンアルキルエーテル、ポリオキシエチレンアルキルフェニルエーテル、ポリオキシエチレンポリオキシプロピレンエーテル、ポリオキシエチレンポリオキシブロピレンアルキルエーテル、ポリオキシエチレン硬化ヒマシ倍、アルキルアルカノールアミド、あるいはポリオキシエチレンパーフルオロアルキルエーテル特のフルよび式:

【ここで、n, m, & は正の整数である】 で表されるフルオロアルキルシロキサン基含有非 イオン性界面部性利及びその頻似化合物、並びに 下記式:

ることができる。

加工助剤としては、例えば、シラノール基金有 オルガノポリシロキサン、低級アルコキシ基金有 オルガノポリシロキサン等が挙げられる。低級ア ルコキシ基金有オルガノポリシロキサンとしては、 アルコキシ基としてメトキシ基、エトキシ基、プ ロポキシ基、プトキン基等を含有するものが挙げ られる。

この加工助剤は、通常、(A) のオルガノポリシロキサン 100重量部に対して 1 ~25重量部程度配合することができる。

また、酸化防止剤としては、例えば、ナフチル アミン系、ジフェニルアミン系、アーフェニレン プミン系、キノリン系、ヒドロキノン誘導体系、 モノフェノール系、ピスフェノール系もしくはト リスフェノール系の酸化防止剤が挙げられる。これ らのうちで、ヒドロキノンギの上アレキルエーテル、 2.5ーtーブチルとドロキノン等のとドロキノン 浸媒体系の酸化防止剤が好ましい。

等で表されるオルガノボリシロキサンからなる非 イオン性界関密性剤などが挙げられる。これらは 1 繊維強でも2 種以上を組み合わせても用いられ る。

その他の配合剤:

本発明のオルガノボリシロキサン組成物には、 上記 (A) 乃至 (C) の必須成分以外にも、必要に応 じて、加工助剤、酸化防止剤等の配合剤を配合す

この酸化防止剤は、本発明のオルガノボリシロ キサン組成物の硬化性を開審しない範囲の量で使 用し得る。 また、このオルガノボリシロキサン組成物を調

オルガノボリシロキサン組成物の鋼製 上述した本発明のオルガノポリシロキサン組成

剤を配合する際に添加してもよい。

物は、(A)乃至(C)等の各成分を、15乃至 200℃ の温度で混合することにより容易に得られる。こ の場合、得られるオルガノポリシロキサン組成物 の水分を除去し得る点で、80乃至 170℃の温度で 混合することが好適である。

シリコーンゴム硬化物の調製

本発明においては、上記の如くして予じめ掲載されたオルガノボリシロキサン組成物に、 (D) 硬化剤を配合し、硬化を行なうことによってシリコーンゴム硬化物を調整する。

(B) 硬化剂;

本発明において、 (D)の硬化剤としては、(B-1) オルガノハイドロジエンポリシロキサンと (B-2) 白金族金麗系触媒との組み合わせ、或いは (B-3) 有機退酸化物が使用される。

(D-1) オルガノハイドロジエンポリシロキサンとしては、前述した一般組成式(B)、即ち、

で扱わされるものが用いられる。

この一般組成式(E)において、基尺。は置換

ロキサンは、前記 (A)のオルガノポリンロキサン 中のアルケニル差 1 モル当たり、SiH 基が 0.5 乃 至 3.0 モル、特に 1.0 万至 2.0 モルとなる様な量 割合で使用される。

また本発明においては、上記 (B-1)のオルガノ ハイドロジェンポリシロキサンとの組み合わせで (B-2)白金線金属系強盛が使用される。

この (3-2) 白金族金属系建议は、 (A) オルガノ ポリシロキサン中のアルケニル高と、 (G-1)のオ ルガノハイドロジエンポリシロキサンのケイ業成 子に結合した水業原子との間のヒドロシリル化反 応に対して触媒作用を有するものであり、これに よって硬化反応を有効に進行させることが可能と なる。

かかる (0-2)白金族金属系無線としては、上記の様な触媒作用を有するものは全て使用でき、倒 えば、米国特許須2,970,150 号に記載されている 放材末金属白金融路、米国特許第2,823,218 号に 記載されている塩化白金融経線、米国特許第 3,159,601 号および両3,159,662 号に記載されて 又は非面換の1 価の炭化水業盛であり、例えばメ チル落、エチル器、プロピル襤褸のアルキル器、 フェニル濫導のアリール基を示し、特に化学的 シ 定性や合成が容易である点でメチル路であること が鑑ましい。

またり及び c は、 $0.8 \le b + c \le 3$ を条件として、 $0 \le b \le 3$ 及び $0.005 \le c \le 1$. 0 を満足する数である。

また、本義明において使用される (0・1)のオルガノハイドロジエンポリシロキサンは、前記の 組成式 (11)で変わされることを条件として、通 経状、環状又は分岐状の何れでもよく、更に通 な硬化性が得られる点で、ケイ素原子に結合している水業原子を少なくとも3個有していることが 望ましい。即ち、技水業原子の数がこれよらも少ないと、便化反応が極めて遅いか、或いは全く化が遅行しない場合がある。この様な水素原子の位置は、ボリシロキサン質の素媚でもよいし、途中にあってもよい。

かかる・(0-1)のオルガノハイドロジエンポリシ

いる白金一度素水素線化合物、米国特許第 3,220,972 号に記載されている白金ブルコラート 触媒、米国特許第3,516,946 号に記載されている 電化白金酸ーオレフィン線化合物、米国特許第 3,775,452 号、同3,814,780 号に記載されている 日金一ピエルシロキサン線体などを使用すること ができる。

この (0-2) 白金級金属系融媒の使用量は所謂財 課量でよく、過常、 (4) のオルガノボリシロキサ ンと前記の (0-1) のオルガノハイドロジエンボリ シロキサンの合計量に対して、 0.1 ~ 1000のpaで あり、物に 1~100のpaが好ましい。

商、本発明において、 (D) 硬化剤として、 (D-1) のオルガノハイドロジエンボリンロキサンと (B-2) の白金放金属系触線とを組み合わせで使用する 場合には、窒温における保存安定性が良好で且つ 場度なボットライフを良持するために、メチルビ ニルシクロテトラシロキサン、アセチレンアルコ ール類等の反応頻節剤を添加することもできる。

また本発明においては、硬化剤 (D)として、上

記 (B-1)及び (B-2)の組み合わせ以外に、 (B-3) 有機過酸化物を使用することができる。

该有関過酸化物としては、過酸化物硬化型シリコーンゴムを硬化させるために、温素使用される ものであれば特に朝限なく用い、ることができる よば、ベンゾイルバーオキシド、ジューブチルバーオキシド、2.5ージメチルー2.5ージェーブチルバーオキシド、と、1ーブチルバーベンゾエード、1ーブチルバーベンゾエード、1ーブチルバーオキシへキサン、1・ブチルバーベンゾエート、1・ブチルバーオキシイソアロビルカーボネート、ジクミルバーオキシド等が挙げられる。これらは1種単位も2種以上を組み合わせても用いられる。

この有機過酸化物は、通常、(4)のオルガノポ リシロキサン 100重量部当たり0.01万至3重量部、 特に0.05万至1重量部の割合で使用される。

塑化反応:

本発明によれば、前述したオルガノボリシロキ サン組成物に、上記 (B-1)のオルガノハイドロジ エンポリシロキサンと (B-2)の白金族金属系雑誌

適である。また、ウィリアムス可塑度が高いため、 建築用ガスケット、医原用チューブ等の押出成型 品の材料としても好適である。

本発明の優れた効果を次の例で説明する。

(家族例)

実施例1~5、比較例1

各例において、ジメチルシロキサン単位99.8モル%、メチルビニルシロキサン単位0.175 モル% およびビニルジメチルシロキ シ単位0.025 モル% からなるメチルビニルボリシロキサンゴム 100重量 部に、ヒェームドリカ (日本エアロジル社製、ファロジル 200) 40重量部、並びに表1に示すとおりに、下記式(30~位):

$$C.H. \cdot - \bigcirc - 0 + C.H.O \rightarrow TT H$$
 (b)

との組合わせ取いは (0-3)の有機過酸化物から成る硬化粧 (0)を配合した後に、硬化を行なうことによって目的とするシリコーンゴム硬化物が得られる。

硬化剤を配合するに当たっては、前途したゴム 配合剤を適宜配合してもよい。

本発明において、硬化剤として(0-1)及び(0-2)の組合わせを使用した場合には、硬化は60万 至200 での温度で 0.5万至5時間程度加熱するこ とによって行われ、また硬化剤として(0-3)の存 機遇酸化物を用いた場合には、100万至250 での 温度で5分乃至5時間程度加熱することによって 行われる。

シリコーンゴム硬化物

かくして得られたシリコーンゴム硬化物は、高 い引製き強さを有しているとともに、モジュラス も大である。

従ってこのゴム硬化物は、高い原労耐久性が要求されたラバーコンタクト、乳首、等速ジョイントプーツ、ブラグブーツ、電線等の材料として好

で表される非イオン性界面活性刺1.0 重量部をそれぞれ加え(ただし、比較例1においては、非イオン性界面活性剤を配合せず)、加工助剤として下記式:

で表されるシロキサン5 重量部を、25℃で混合 した。その後、100℃で2時間加熱して6種のオルガノポリシロキサン組成物を得た。

得られたら額のオルガノポリシロキサン組成物

のそれぞれ 100重量部に、下距式:

で表されるメチルハイドロジエンポリツロキサン 0.5 g および塩化白金酸の1%溶成0.1 g を加え、ロールで混合した。次に、得られた混合物を減型して、厚さ2 mのシートを得た。このシートを 200 でで1時間加熱処理した後、JIS K6301 に準じて、厚さ (JIS k)、 他び、引張独立、引張強強と及び 100 %モジェラスを測定した。 結果を表1に示す。

比較的	H	ねこ	54	200	15.2	20.5	18.0
	æ	(e)	55	550	85.0	30.0	10.3
8 5	*	£	5.6	536	83.0	28.0	10.2
霧	m	Œ	52	268	94.4	32.5	10.1
₩	2	æ	54	586	83.0	29.8	10.0
		(8)	\$5	663	85.0	30.1	19.2
,		数数	(318 A) -	(%)	& (kgf/cm²)	引数多数さ(kgf/ca) (1g.4)	%モジュラス (kg[/ca ¹)
		避略	松陽	毎の	引張強さ	## E	160 %

実施例6~10、比較例2

各例において、実施例 1~5、および比較例 1 で調製した6 酸のオルガノボリシロキサン組度物 のそれぞれ 100度 電部に、 2.5-ジノチルー 2.5 ジ(i-ブチルバーオキシ) ヘキサン 0.5 m を 加え、ロールで提接して均一にした後、温度 165 で、圧力301mf/cm³で10分間加熱加圧成型して、 厚さ2 mのシートを得た。このシートを 200でで 4 時間加熱処理した後、118 K5301 に博じて、 域 115 A)、神び、引張強さ、引裂を残さ及び 100 %モジュラスを測定した。結果を表とに示す。

比较粥	10 2	(e) #L	50 48	650 650	101 801	25.0 18.9	7.9 7.5
E.	6	Ŧ	25	659	110	27.0	8
摇	æ	Û	49	655	110	30.3	55
無	-	2	5.0	683	011	24.0	5,2
	9	(3)	51	910	105	24.2	5.,
		国部科林	₹ (JIS A)	Ø (%)	引張強さ (kg f / cm²)	5] 製き強さ(kgf/cn) (18-4)	100 % 4 5 x 5 X (kgl/cm ¹)

実施例11~15、比較例3

各例において、実施例1で使用したものと同じ メチルビニルポリシロキサン生ゴム 100度量部に、 ヒュームドシリカ (日本エアロジル社談、エアロ ジル 300) 40度量部、表3に示す界面活性剤を表 3に示す量加え、加工助剤として下翻ま;

および

で表される2種のシロキサンを、それぞれ5.0重 量部加えて混合した。得られた混合物を100℃で 2時間加熱処理して6種のオルガノポリシロキサ ン組成物を得た。

得られた6種のオルガノポリシロキサン組成物から実施例6と同様にして厚さ2mmのシートを成

型し、200℃で4時間加熱処理した後、JIS 86301 に準じて硬き(JIS A)、伸び、引張強さ、引撃き 強さ及び 100%モジュラスを測定した。結果を表 3 に示す。

表

		上較到				
	11	12	13	14	15	3
界面活性剤の程類 変量(部)	(a) 1.0	(b) 0.5	(c) 1.0	(d) 1.0	(e) 2.0	なし
便 さ (JIS A)	54	56	55	53	55	55
伸 び (%)	630	670	690	600	660	520
引張強さ(kgf/cm²)	110	113	118	110	115	100
引駆き強さ(kg[/cm) (TR-A)	32.1	35.3	36.0	32.0	34.1	24.7
100 % モジュラス (kg!/cm²)	9.9	9.8	10.0	9.8	10.1	9.8